

Wat is CALCL?

Cutaan Anaplastisch GrootCellig Lymfoom

Wat is een CALCL?

Een CALCL is een huidlymfoom.

Het is kanker van T-lymfocyten in de huid. T-lymfocyten zijn witte bloedcellen.

In Nederland krijgen ieder jaar ongeveer 14 mensen een CALCL.

Er zijn ook andere soorten huidlymfoom.

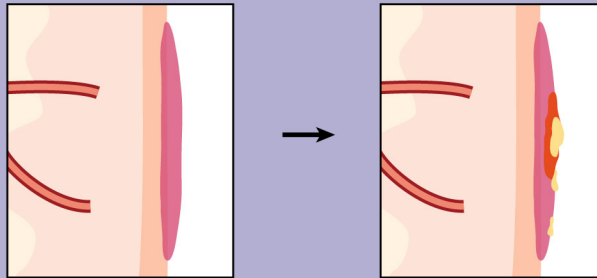
Een CALCL groeit langzaam en blijft bij de meeste patiënten alleen in de huid.

Hoe ontstaat CALCL?

CALCL komt door fouten in het DNA van de lymfocyten.

Deze fouten ontstaan tijdens het leven en we weten niet waarom dat gebeurt.

Het is niet erfelijk en het komt niet door leefstijl of door de zon.



Klachten

Bij CALCL is er een verdikte rode plek of een bultje op de huid.

Vaak ontstaat daarin een wondje met etter.

Soms zijn er meerdere rode plekken of bulten.

Deze plekken kunnen pijn doen of jeuken, maar veel mensen voelen niets.

Bij ongeveer 10 van de 100 mensen gaan de kankercellen ook naar de lymfeklieren die dichtbij het bultje liggen.

Onderzoek

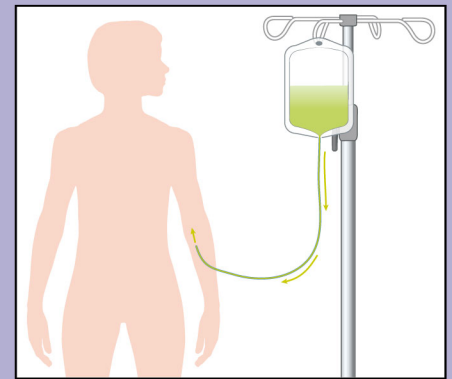
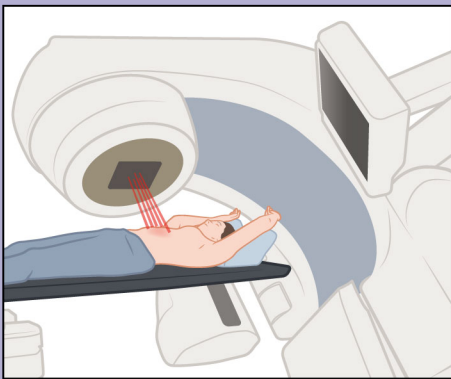
Denkt de dermatoloog dat u misschien een CALCL heeft?

Dan neemt hij een klein stukje huid voor onderzoek. Dit is een biopt.

Een arts bekijkt het biopt onder de microscoop.

Soms is ook onderzoek nodig van uw bloed en een CT-scan.

De artsen kijken dan of de kanker ook op een andere plek in uw lichaam zit, bijvoorbeeld in het bloed of de lymfeklieren. De kans hierop is klein.



Behandeling

De meeste patiënten krijgen een plaatselijke bestraling van de zieke huidplek.

Zit de ziekte op veel plekken van de huid?

Dan is een behandeling mogelijk met pillen met methotrexaat.

Zitten de kankercellen ook in de lymfeklieren?

Dan kunt u immuuntherapie of chemotherapie krijgen.

U beslist samen met uw arts welke behandeling voor u de beste is.

Hoe gaat het verder?

De kankercellen in de huid groeien heel langzaam. Daarom is het vooruitzicht meestal goed.

Bij mensen met 1 zieke plek op de huid verdwijnt de ziekte vaak na de bestraling en komt niet meer terug.

Vertel het aan uw arts als u hulp nodig heeft bij het omgaan met de ziekte.

Uw arts zal u helpen of verwijzen naar de juiste hulp.

Notities



Wilt u meer informatie? Of praten met andere mensen met een huidlymfoom?

Stichting Huidlymfoom helpt u hiermee.

www.stichtinghuidlymfoom.nl

**STICHTING
HUID
LYMFoom**